磁別記号

(51) Int.Cl.7

# (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-544325 (P2002-544325A)

テーマコート\* (参考)

(43)公表日 平成14年12月24日(2002, 12, 24)

ルト、ロベルトーヴィリッヒーシュトラー

最終頁に続く

七21番 (74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

C11D	3/42		CllD	3/42		4 C 0 8 3
A 6 1 K	7/075		A 6 1 K	7/075		4 D 0 7 7
	7/50			7/50		4H003
B 0 1 F	17/14		B01F 1	17/14		
	17/16		1	17/16		
		審查請求	未請求 予備等	審查請求 有	(全 41 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	,	特顯2000-616318(P2000-616318)	(71)出職人	コグニス・1	ドイチュラント	・ゲゼルシャフ
(86) (22) 出版	網日	平成12年4月28日(2000.4.28)		ト・ミット・	ベシュレンクラ	テル・ハフツン
(85)翻訳文提	出日	平成13年11月6日(2001.11.6)		グ・ウント・	・コムパニー・コ	コマンディット
(86)国際出願	番号	PCT/EP00/03854		ゲゼルシャン	フト	
(87)国際公開	番号	WO00/68350		Cognis	s Deuts	chland
(87)国際公開	B	平成12年11月16日(2000.11.16)		GmbH &	& Co. K	3
(31)優先権主	張番号	199 21 186.8		ドイツ連邦共	共和国デーー405	89デュッセル
(32)優先日		平成11年5月7日(1999.5.7)		ドルフ、へこ	ンケルシュトラー	七67番
(33)優先権主	張国	ドイツ (DE)	(72)発明者	クラウス・コ	ニーエンディック	7
(81)指定国		EP(AT. BE. CH. CY.		ドイツ連邦ま	共和国デーー478	07クレーフェ

FΙ

# (54) 【発明の名称】 真珠光沢剤濃縮物

# (57)【要約】

本発明は、高濃度で流動性の真珠光沢剤濃縮物であっ て、当該濃縮物は、(a) 25~45重量%の真珠光沢剤ロ ウ類、(b) 25~40重量%の非イオン性乳化剤、両性乳 化剤、双性乳化剤および/またはカチオン性乳化剤、お よび (c) 0.5~15重量%のポリオールエステルを含有す ること、当該濃縮物は、100重量%までの量の水を含 み、所望により、他の助剤または添加剤を含むこと、お よび成分 (a) 、成分 (b) および成分 (c) の合計量 は、少なくとも55重量%であることを特徴とする連縮物 を開示する。

DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I

T, LU, MC, NL, PT, SE), JP, US

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 高濃度で流動性の真珠光沢剤濃縮物であって、

- 当該濃縮物は、 (a) 25~45重量%の真珠光沢剤ロウ類
- (b) 25~40重量%の非イオン性乳化剤、両性乳化剤、双性乳化剤および/またはカチオン性乳化剤、および
- (c) 0.5~15重量%のポリオールエステル を含有すること、

当該濃縮物は、100重量%までの量の水を含み、所望により、他の助剤または 添加剤を含むこと、および

成分 (a) 、成分 (b) および成分 (c) の合計量は、少なくとも55重量%である ことを特徴とする濃縮物。

【請求項2】 成分 (a) は、アルキレングリコールエステル、脂肪酸アルカールアミド 応分グリセリド、多塩基性カルボン酸エステル、脂肪所と 馬助ケトン、脂肪アルテセトを 展別エステル、脂肪アルコール、脂肪所、脂肪ケトン、脂肪アルデヒド、脂肪エーテル、脂肪カーボネート、オレフィンエボキシドの開廃生成物およびそれもの混合物からなる群から遊ばれる真珠光沢刺ロウ類である請求項に遊の連縮物。

【請求項3】 成分 (b) は、

次の物質の酸化エチレン2~30モル付加物および/または酸化プロピレン0~5 モル付加物: $C_8 \sim C_{22}$ 直鎖脂肪アルコール、 $C_{1.2} \sim C_{2.2}$ 脂肪酸、炭素数3~15のアルキル基を有するアルキルフェノールおよび炭素数8~22のアルキル基を有するアルキルアミン

炭素数8~22のアルキル基を有する、アルキルモノグリコシドまたはアルキル オリゴグリコシドおよびそれらのエトキシル化同族体、

ヒマシ油または水添ヒマシ油の酸化エチレン1~15モルまたは15~60モル付加 物、

モノ、ジまたはトリアルキルホスフェート、モノ、ジおよび/またはトリ-PEG

-アルキルホスフェートおよびそれらの塩、

羊毛ロウアルコール.

ポリシロキサン/ポリアルキルポリエーテルコポリマーおよび対応する誘導体 、並びに

ポリアルキレングリコールおよびグリヤロールカーボネート

からなる群から選ばれる非イオン性界面活性剤である請求項1または2記載の濃縮物。

【請求項4】 成分(c)は、ココアミドプロビルベタインおよび/またはエステルクォートである請求項1~3のいずれかに記載の濃縮物。

【請求項5】 成分(c)は、

グリセロールおよび/またはソルビタンと、飽和および/または不飽和で直鎖または分岐鎖の $C_{1.2}$   $\sim C_{2.2}$  臨財酸および/または $C_{8}$   $\sim C_{1.8}$  ヒドロキシカルボン 齢ボンとの窓分エステルおよびそれらの輸化エチレン( $\sim$ 30モル付加物.

ポリグリセロール、ポリエチレングリコール、トリメチロールプロバン、ペンタエリトリトール、アルキルグルコシドおよびボリグルコシドと、飽和および/または不飽和で直鎖または分岐鎖の $C_{12} \sim C_{22}$ 脂肪酸および/または $C_{18} \sim C_{18}$  とドロキシカルボン酸ボンとの部分エステルおよびぞれらの酸化エチレン1 $\sim$ 30 モル付加物、

ベンタエリトリトール、脂肪酸、クエン酸および脂肪アルコールのエステル混合物および/または $C_8\sim C_{22}$ 脂肪酸、メチルグルコースおよびポリオールのエステル混合物、およびそれらの混合物

からなる群から選ばれるポリオールエステルである請求項1~4のいずれかに記載 の濃縮物。

【請求項6】 当該濃縮物は、任意成分(d)として、ポリオールを含有する請求項1~5のいずれかに記載の濃縮物。

【請求項7】 上記ポリオールは、グリセロールおよび/またはエチレング リコールである請求項6記載の濃縮物。

【請求項8】 ポリオールの含有量は、当該濃縮物を基準に、0.1~15重量 %である請求項5または6記載の濃縮物。 【請求項9】 請求項1記載の濃縮物を製造する方法であって、

成分(a)、成分(b)、成分(c) および所望により成分(d)からなる混合物を、形成し、当該混合物の融点を超える1~30℃の温度に加熱し、ほぼ同じ温度で所要量の水と混合し、次いで、室温に冷却する

ことを特徴とする方法。

【請求項10】 前記ポリオールエステルについての、

少なくとも55重量%の活性物質含有量を有する真珠光沢剤濃縮物を製造する際 の粘度調節剤としての使用。 【発明の詳細な説明】

[0001]

(技術分野)

本発明は、真珠光沢剤ロウ類と、特殊な乳化剤混合物と、所望によりポリオー ルとを含んでなる高濃度真珠光沢剤濃縮物、その製法、およびある種の共乳化剤 についての、活性物質を高含有量で含む真珠光沢剤濃縮物の製造のための粘度調 節剤として使用に関する。

[0002]

(従来の技術)

数世紀にわたり、真珠は、その柔らかくきらめく光沢を有するため、人類にと て非常に魅力的である。化粧品の生産者は、化粧品が魅力的で高価で豪華な外観 を有するように努めてきたことは、言うまでもない。天然のパールエッセンスは 、初めて中年用の化粧品に使用され、この化粧品は、魚鱗箔の真珠光沢剤ペース トである。今世紀の始めに、バールエッセンスを製造しうるオキシ塩化ビスマス が開発された。別の態様として、脂肪酸グリコールモノエステルや脂肪酸ジエス テル系の真珠光沢剤ロウ類があり、これらロウ類は、現代の化粧品にとって重要 な原料であって、主としてヘアシャンプーやシャワーゲル用のパールエッセンス の製造原料として採用されている。現代の真珠光沢剤組成物に関し、文献を参照 されたし [A. Ansmann and R. Kawa, Parf. Kosm., 578 (1994)]

[0003]

当該分野では、パールエッセンスを含む界面活性剤組成物の製法に関し、種々 の方法が知られている。例えば、特許文献の開示によれば、真珠光沢剤濃縮物は 、自由流動性の水性分散液の形態で存在し、15~40重量%の真珠光沢剤成分と、 5~55重量%の乳化剤と、0.1~5重量%または15~40重量%のポリオールとを含 有している [DE 38 43 572 A1およびDE 41 03 551 A1 (Henkel)]。この真珠光 沢剤ロウ類は、アシル化ポリアルキレングリコール、モノアルカノールアミド、 直鎖飽和脂肪酸またはケトスルホネートである。別の特許文献は、界面活性剤と 、不揮発性シリコーンと、真珠光沢剤ロウ類とを含むシリコーン組成物を開示す る [EP 0 181 773 B1およびEP 0 285 389 B1 (Procter &; Gamble)]。またEP-A 2-0 205 922 (Henkel) は、自由液動性の真味光沢利濃縮物を開示し、この濃縮物は、5~15重量%のアシル化ポリグリコールと、1~6重量%の脂肪酸モノエタノールアミドと、1~5重量%の非イオン性乳化剤とを含んでいる。またIP-B1-0 569 843 (Hoechst) の開示によれば、非イオン性で自由液動性の真珠光沢剤分散液は、5~30重量%のアシル化ポリグリコールと、0.1~20重量%の特定の非イオン性界面活性剤とを混合して製造することができる。加えて、IP-A2-0 581 193 (Hoechst) の開示によれば、自由流動性で保存安定性の真珠光沢剤分散体は、アシル化ポリグリコールエーテルと、ベタインと、アニオン性界面活性剤と、グリセロールとを含んでいる。最後に、IP-A1-0 684 302 (Th. Goldschmidt)の関示によれば、ポリグリセロールエステルは、真珠光沢和濃縮物の製造用の結晶化助剤として使用している。

[0004]

(発明が解決しようとする課題)

以上、従来から多数の組成物が存在するにも拘らず、当該分野では、活性物質 の含有温が著しく高いにも拘らす洗動性を示す真味光沢州農締約つあって、当該 無締物の安定地を損なわずにラルコーンなどの重要な成分を使用できかる最終組 成物に対しプラスの作用を示すような真珠光沢州農総物が、必要である。したが って、本発明が解決しようとする課題は、これらの複雑な要件を光足しる新規な 京珠光沢料離物を提供することである。

[0005]

(発明の開示)

本発明は、高濃度で流動性の真珠光沢剤濃縮物であって、 当該濃縮物は、

- (a) 25~45重量% (好適には、30~45重量%) の真珠光沢刹ロウ類
- (b) 25~40重量%(好適には、30~35重量%)の非イオン性乳化剤、両性乳化剂、双性乳化剤および/またはカチオン性乳化剤、および
- (c) 0.5~15重量% (1~10重量%) のポリオールエステル

を含有すること、

当該濃縮物は、100重量%までの量の水を含み、所望により、他の助剤または

添加剤を含むこと、および

成分 (a) 、成分 (b) および成分 (c) の合計量は、少なくとも55重量% (好 適には、少なくとも60重量%、より好適には65~70重量%) である ことを特徴とする濃縮物を提供する。

[0006]

整くべきことに、本発明によれば、ボリオールコステルを真珠光波剤組成物中に使用すると、得られる真珠光波剤組成物は、既知の真珠光波剤組成物に比した性物質の合意値、真珠光波剤に対し、乳化剤/共乳化剤との合計量)を著しく大きくできる一方、室温での減動性を保持できることが、判明した。本発明の新規真状光流剤組成物は、著しく微細な粒子を有し、かつ、著しく濃厚で高い光度のバーエッセンスを有する水系界面指形剤合和成物である。本売明の濃縮物は、ヘアトリートメント組成物の製造に使用した場合、さらに、洗髪した毛髪の輝きと素軟性とを改善することができる。シリコーン化合物は、容易に混和することができる。

[0007]

真珠光沢剤ロウ類

好適な冥珠光沢剌ロウ類は、例えば、アルキレングリコールエステル、脂肪酸 アルカノールアミド、部分グリセリド、多塩基性カルボン酸エステル、好適には ヒドロキンで換カルボン酸エステル、脂肪アルコールエステル、脂肪をエステル、 旗貼ケトンエステル、脂肪アルデヒドエステル、脂肪エーテルエステル、旗店 カーボネート、オレフィンエポキシドの開環生成物およびそれらの混合物である

[0008]

アルキレングリコールエステル

成分 (a1) であるアルキレングリコールエステルは、一般に、以下の式 (III ) で示されるアルキレングリコールのモノエステルおよび/またはジエステルで ある。

R 5 CO (OA) "OR 6 (111)

上記式中、R5COは、飽和または不飽和Ce~C22アシル基、

R<sup>6</sup>は、水素またはR<sup>5</sup>COと同じ、

Aは、直鎖または分岐鎖C。~C。アルキレン基、

nは、1~5の数値である。代表例は、以下の物質である:エチレングリコール、 プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコールまた はテトラエチレングリコールと、

 $C_{\rm G} \sim C_{\rm G2}$ 脂肪酸、好適には $C_{\rm I \ 2} \sim C_{\rm I \ 8}$  の脂肪酸、例えば、カプロン酸、カプリル酸、シエチルへキサン酸、カプリン酸、ラウリン酸、イソトリデカン酸、ミリスチン酸、バルミチン酸、パルミトレイン酸、ステリン酸、パクエアテリン酸、オレイン酸、エライジン酸、ペトロセリン酸、リノール酸、リノレン酸、エレオステアリン酸、アラキン酸、ガドレイン酸、ベーン酸およびエルカ酸およびそ れらの I 来的混合物とのモノエエテルおよび/またはジエステル、特に好ましい エステルは、エチレングリコールモノステアレートおよび/またはジステアレー である。

[00009]

### 脂肪酸アルカノールアミド

群 (a2) の真珠光沢剤ロウ類として好適な脂肪酸アルカノールアミドは、式 (

 $R^7CO-NR^8-B-OH$  (IV) [式中、

 $\mathbb{R}^7$ COは、6~22個の炭素原子を有する直鎖または分岐鎖、飽和または不飽和アシル基であり:

R<sup>8</sup>は、水素であるか、または1~4個の炭素原子を有する所望によりヒドロキシ 置換されたアルキル基であり:

Bは、1~4個の炭素原子を有する直鎖または分岐鎖アルキレン基である。〕 で示される。代表例は、エタノールアミン、メチルエタノールアミン、ジエタノ ールアミン、プロバノールアミン、メチルプロパノールアミンおよびジブロパノ ールアミンおよびそれらの混合物と、

カプロン酸、カプリル酸、2-エチルヘキサン酸、カプリン酸、ラウリン酸、イソトリデカン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸

、イソステアリン酸、オレイン酸、エライジン酸、ベトロセリン酸、リノール酸 、リノレン酸、エレオステアリン酸、アラキン酸、ガドレイン酸、ベーン酸およ びエルカ酸との縮合物、およびそれらの工業的混合物である。特に好ましいのは 、ステアリン酸エタノールアミンである。

[0010]

# 部分グリセリド

真珠光宗剤特性を有し、成分 (a3) を構成する部分グリセリドは、グリセロールと、直鎖統和脂肪酸であるカプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、バルミチン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸、ベヘン酸およびそれらの工業的混合物とのモノエステルおよび/またはジエステルである。部分グリセリドは、式 (f):

【化1】

〔式中、

 $R^{9}CO$ は、6~22個の炭素原子を有する直鎖飽和アシル基であり;

 $R^{10}$ および $R^{11}$ は、相互に独立して、水素であるか、または $R^{9}$ COと同意義であり:

x,yおよびzはともに、0または1~30の数を表し;

Xは、アルカリ金属またはアルカリ土類金属であり:

但し、2個の置換基 $R^{10}$ および $R^{11}$ のうち、少なくとも 1 つの置換基は、水素である。〕

で示される。代表例は、次のとおりである:ラウリン酸モノグリセリド、ラウリン酸ジグリセリド、ヤシ油脂肪酸モノグリセリド、ヤシ油脂肪酸トリグリセリド、バルミチン酸トツウセリド、ステアリン酸モノグリセリド、ステアリン酸ジグリセリド、、ベル、酸モノグリセリド、大卵脂肪肪酸モノグリセリド、駅脂肪肪酸シグリセリド、ベーン酸ジグリセリド、ベーン酸ジグリセリド、ベーン酸ジグリセリド、メニびそ

れらの工業的混合物 (これらは、製造工程からの少量のトリグリセリドをさらに 含有することができる。)。

[0011]

# 多塩基性カルボン酸エステル

成分 (a4) を構成する他の好適な真珠光沢剤ロウ類は、多塩基性カルボン酸、 所望により多塩基性ヒドロキシ置換カルボン酸と、6~22個の炭素原子を有する 脂肪アルコールとのエステルである。これらのエステルの酸成分は 例えば マ ロン酸、マレイン酸、フマル酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、ドデ カン二酸、フタル酸、イソフタル酸、特にコハク酸およびリンゴ酸、クエン酸、 より特に酒石酸、およびそれらの混合物から選択される。脂肪アルコールは、ア ルキル鎖中に、6~22個、好ましくは12~18個、より好ましくは16~18個の炭素 原子を有する。代表例は、カプロンアルコール、カプリルアルコール、2-エチル ヘキシルアルコール、カプリンアルコール、ラウリルアルコール、イソトリデシ ルアルコール、ミリスチルアルコール、セチルアルコール、パルミトレイルアル コール、ステアリルアルコール、イソステアリルアルコール、オレイルアルコー ル、エライジルアルコール、ペトロセリニルアルコール、リノリルアルコール、 リノレニルアルコール、エレオステアリルアルコール、アラキルアルコール、ガ ドレイルアルコール、ベヘニルアルコール、エルシルアルコールおよびプラシジ ルアルコールおよびそれらの工業的混合物である。エステルは、完全または部分 エステルとして存在することができ、好ましくは、カルボン酸またはヒドロキシ カルボン酸のモノエステル、特にジエステルを使用する。代表例は、コハク酸モ ノーおよびジラウリルエステル、コハク酸モノーおよびジセテアリルエステル、コ ハク酸モノ-およびジステアリルエステル、酒石酸モノ-およびジラウリルエステ ル、酒石酸モノ-およびジココアルキルエステル、酒石酸モノ-およびジセテアリ ルエステル、クエン酸モノ-、ジ-およびトリラウリルエステル、クエン酸モノ-、ジ-およびトリココアルキルエステル、およびクエン酸モノ-、ジ-およびトリ セテアリルエステルである。

[0012]

脂肪アルコール、脂肪酸

真珠光沢剤ロウ類の他の群 (a5) は、式 (VI) : R<sup>12</sup>OH (VI)

(式中、R<sup>12</sup>は、16~48個、好ましくは18~38個の炭素原子を有する直鎖で、所 望によりヒドロキシ置機したアルキル基および/またはアシル基である。] で示される脂肪アルコールおよび/または脂肪酸である。好適なアルコールの代 表例は、セテアリルアルコール、ヒドロキシステアリルアルコール、ベニルア ルコール、および長銀パラフィンの酸化物である。酸の例は、ステアリン酸、ヒドロキシステアリン酸、特に、好ましくは30重量%を超える純度のベーン酸である。

### [0013]

# 脂肪ケトン

成分 (a6) として好適な脂肪ケトンは、好ましくは、式 (VII) : R<sup>13</sup>-CO-R<sup>14</sup> (VII)

[式中、R<sup>13</sup>およびR<sup>14</sup>は、相互に独立して、1~22個の炭素原子を有するアルキルおよび/またはアルケニル基を表す。但し、R<sup>13</sup>およびR<sup>14</sup>は、合計で少なくとも24個、好ましくは32~48個の炭素原子を有することができる。]

で示される。ケトンは、既知の方法、例えば、対応する脂肪酸マグネシウム塩の 熱分解によって、製造することができる。ケトンは、対称または非対称であるこ とができるが、2つの置機基限<sup>13</sup>なよびR<sup>14</sup>は、好ましくは、1つだけの炭素原子に よって相互に異なり、16~22個の炭素原子を有する脂肪酸から誘導される。ステ アロンは、特に有別な真味光泉剤特性を特徴とする。

# [0014]

# 脂肪アルデヒド

真珠光沢剤ロウ類として好適な脂肪アルデヒド (a7) は、好ましくは、式 (VI II):

R<sup>15</sup>COH (VIII)

〔式中、 $\mathbb{R}^{15}$ 00は、24~48個、好ましくは28~32個の炭素原子を有する直鎖または分岐鎖アシル基である。〕 で示される。 [0015]

脂肪エーテル

他の好適な真珠光沢剤ロウ類 (a8) は、式 (IX) :

 $R^{16}-0-R^{17}$  (IX)

(式中、R<sup>16</sup>およびR<sup>17</sup>は、相互に独立して、1~22個の炭素原子を有するアルキルおよび/またはアルケニル基を表し、但し、R<sup>16</sup>およびR<sup>17</sup>は、合計で少なくとも24個、好ましくは32~48個の炭素原子を有することができる。]

で示される脂肪エーテルである。上記種類の脂肪エーテルは通常、外応する脂肪 アルコールの酸性縮合によって製造される。特に有利な真珠光沢利特性を有する 脂肪エーテルは、16~22個の炭素原子を有する脂肪アルコール、例えば、セチル アルコール、セテアリルアルコール、ステアリルアルコール、イソステアリルア ルコール、オレイルアルコール、ペヘニルアルコールおよび/またはエルシルア ルコールの解析とよって得られる。

[0016]

他の好適な真珠光沢剤ロウ類 (a9) は、式 (X):

R<sub>18</sub>0-C0-OR<sub>19</sub> (X)

【式中、 $R^{18}$ および $R^{19}$ は、相互に独立して、 $1\sim22個の炭素原子を有するアルキルおよび/またはアルケニル基を表し、但し、<math>R^{18}$ および $R^{19}$ は、合計で少なくとも24個、好ましくは32 $\sim$ 48個の炭素原子を有することができる。〕

で示される脂肪カーボネートである。脂肪カーボネートは、既知の方法によって、ジメチルまたはジェチルカーボネートと、対応する脂肪アルコールとのエステル交換によって得られる。しかし好ましくは、R<sup>124</sup>および取<sup>12</sup>が同一であって、16~22 個の炭素原子を有するアルキル基であるカーボネートを使用する。特に好ましくは、ジメチルまたはジエチルカーボネートと、セチルアルコール、セテアリルアルコール、ステアリルアルコール、ステアリルアルコール、ステアリルアルコール、ベヘニルアルコールもびびまたはエルシルアルコールとのエステル交換生成物(モノエステルおよびジエステルおよびそれらの工業的混合物の形態)である。

### [0017]

### オレフィンエポキシドの開環生成物

最後に、詳(a10)を構成する開環生成物は既知の物質であって、この物質は 通常、未端または内部オレフィンエポキシドと脂肪族アルコールとの酸燥媒反応 によって得られる。この反応生成物は、好ましくは、式(XI): 【化2】

〔式中、

R<sup>20</sup>およびR<sup>21</sup>は、木素、または10~20個の炭素原子を有するアルキル基を表し、 (現し、R<sup>20</sup>およびR<sup>21</sup>の炭素原子の合計は10~22個であることを条件とし; R<sup>22</sup>は、12~22個の炭素原子を有するアルキルおよび/またはアルケニル基、 および/または2~15個の炭素原子および2~10個のヒドロキシル基を有するポリ オールの母素である。】

によって示される。代表例は、α-ドデセンエポキシド、α-ヘキサデセンエポキ シド、α-オクタデセンエポキシド、α-エイコセンエポキシド、i-オクタデセ ンエポキシド、i-ドデセンエポキシド、i-ヘキサデセンエポキシド、i-オクタデセ ンエポキシド、i-エイコセンエポキシドおよび/またはi-ドコセンエポキシドと 、ラウリルアルコール、ココ脂肪アルコール、3 リスチルアルコール、セチルア ルコール、セテアリルアルコール、ステアリルアルコール、イフステアリルアルコール、 ルール、オレイルアルコール、エライジルアルコール、ペトロセリニルアルコール、 ル、リノリルアルコール、リノレニルアルコール、ペニルアルコールおよび/ またはエルシルアルコールとの開環反応生成物である。好ましくは、ヘキサーお よび/またはオクタデセンエポキシドと、16~18個の炭素原子を有する原制アル コールとの開環反応生成物を使用する。開環反応のために、脂肪アルコールの代 わりにポリオールを使用する場合、ポリオールは、例えば下記物質から遊訳とれ シェグリセロール・アルキレングリコール、例えば、エチレングリコールとが チレングリコール、プロビレングリコール、ブチレングリコール、ヘキシレング リコール、および平均分子量100~1,000ダルトンのポリエチレングリコール;自 己総合度1.5~10を有するオリゴグリセロール工業的混合物。例えば、ジグリセ ロール合有量40~50重量%のジグリセロール工業的混合物。メチロール化合物、 例えば、特に、トリメチロールエカン、トリメチロールブロバン、トリメチロール ルブタン、ベンクエリトリトールおよびジンクエリトリトル・16級アルキル グルコシド、特にアルキル鎖に1~8個の炭素原子を有する低級アルキルグルコシ ド、例えば、メチルおよびブチルグルコシド;5~12個の炭素原子を有する館ア ルコール、例えば、ソルビトールまたはマンニトール;5~12個の炭素原子を有 する糖、例えばダルコースまたはショ糖;アミノ糖、例えばグルカミン。

[0018]

### 乳化剂

好適な乳化剤(成分b)は、例えば、下記の群の少なくとも1つから選択される非イオン性性界面活性剤である:

- (61) 次の物質の酸化エチレン2~30モル付加物および/または酸化プロピレン0~5モル付加物: C<sub>a</sub>~C<sub>co.</sub>直動脂肪アルコール、C<sub>12</sub>~C<sub>co.</sub>脂肪酸、炭素数×15のアルキル基を有するアルキルフェノールおよび炭素数8~22のアルキル基を有するアルキルアミン。
- (b2) 炭素数8~22のアルキル基を有する、アルキルモノグリコシドまたは アルキルオリゴグリコシドおよびそれらのエトキシル化同族体、
- (b3) 1~15モルの酸化エチレンの、ヒマシ油および/または水素化ヒマシ 油に対する付加生成物:
- (b4) 15~60モルの酸化エチレンの、ヒマシ油および/または水素化ヒマシ油に対する付加生成物:
- (b5) モノ-、ジ-およびトリアルキルホスフェート、およびモノ-、ジ-および/またはトリ-PBG-アルキルホスフェート、およびそれらの塩;
  - (b6) 羊毛ロウアルコール;
- (b7) ポリシロキサン/ポリアルキルボリエーテルコポリマー、および対応 する誘導体:

(b8) ポリアルキレングリコール;および(b9) グリセロールカーボネート。

[0019]

### 酸化エチレンおよび/または酸化プロピレン付加物

脂肪アルコール、脂肪酸、アルキルフェノールまたはヒマシ油についての酸化 エチレンおよび/生たは酸化プロピレン付加物は、既知であり、商業的に入手可能である。これら付加物は、同版体の混合物であり、それらの平均アルコキシル化度は、付加反応を実施する際の一酸化エチレンおよび/または酸化プロピレン / (基質) の比率に対応する。クリセロールの酸化エチレン対抑物のC12/18 脂肪酸モノエステルおよびジェステルは、化粧品用の再加脂得利として既知である (ドイン特害出版助と 20 24 651)。 C<sub>02</sub>/18アルキルモノーおよびオリゴグリコシド、それらの拠点およびそれらの使用は、先行支敵から既知である。それらは、特に、グルコースまたは少糖類を、一級C<sub>8~18</sub>アルコルと反応させることによって製造される。グリコシド単位に関する限り、グリコシド結合によって環状無単化が脂肪アルコールに対象しているモノグリコシド、および身よしく記念までのオリゴマー化度を有するオリゴマーグリコシドの両方が好適である。オリゴマー化度は感託的平均値であり、そのような工業生成物に一般的な同談体分布はかかる平均的に基づく

# 双性界面活性剤、両性界面活性剤

[0020]

他の舒適な乳化剤は、双性界面活性剤である。双性界面活性剤は、当該分子に おいて、少なくとも1つの四級アンモニウム薬と、少なくとも1つのカルオン酸イ オンと、1つのスルオン酸イオンとを含介する界面活性性化合かすある。特に舒適 な双性界面活性剤は、いわゆるベタインであって、例えばC<sub>8</sub>~C<sub>18</sub>のアルキル基 またはアンル基を有する、ドアルキルーN、ドジメチルアンモニウムグリシネート、 例えばココアンルキルジメチルアンモニウムグリシネート、トアシルアミノブロ ピルド、N・ジメチルアンモニウムグリシネート、例えばココアシルアミノブロビ ルジメチルアンモニウムグリシネート、および2~アルキル・3・カルボキシメチル・ス ドドロキンエチルイミダイリン並びにココアシルアミノエチルとドロキシュチー カルボキシメチルグリシネートである。ココアミドプロビルベタイン (Cocoamid oプロビル Betain) のCTFA名で知られている脂肪酸アミド誘導体が、特に好適である。

両性界高活性剤も好達な乳化剤である。両性界高活性剤は、当該分干中において、C<sub>8.21.87</sub>ルキルまたはアシル基の他に、少なくとも1つの遊離アミノ甚と、少なくとも1つののの日または+SQ.14基とを含有し、分子内域を形成することができる界面活性化合物である。好適な両性界面活性剤の例は、C<sub>8</sub>~C<sub>1.8</sub>アルキル基を有する、トアルキルグリシン、トアルキルプロビオン酸、トアルキルイミングロビオン酸、トアルン・ルアミドプロビルグリシン、ドアルキルクロリン、トアルキルアミドプロビルグリシン、ドアルキルクリリン、トアルキルアミドプロビルグリシン、ドアルキルクリン、トアルキルア・ミノブロビオン酸は、ビアルキルア・ミノがロビオンをおまして、サース・コーア・シルアミノエテルアミノブロビオンをおまして、12.21年のアース・カート、コーア・シルアミノエテルアミノブロビオネート・オース・コーア・シルアミノブロビオンをおまして、12.21年のアース・ローア・カート、コーア・シルアミノエテルアミノブロビオネート・コーア・カート、コーア・シルアミノエテルアミノブロビオトート、コーア・シルアミノエテルアミノブロビオトート、コーア・シルアミノエテルアミノブロビオネート・オース・ローア・カ

### [0021]

# カチオン界面活性剤

最後に、カチオン界面活性剤も好適な乳化剤であり、エステルクォート型、特 にメチル四級化二脂肪酸トリエタノールアミンエステル塩が特に好ましい。 【0022】

### ポリオールエステル

補助乳化剤として成分(c)を構成するポリオールエステルは、下記の化合物 離から選択することができる:

(cl) グリセロールおよび/またはソルビタンと、飽和および/または不飽和で直鎖または分岐鎖の $C_{1.2}\sim C_{22}$ 脂肪酸および/または $C_3\sim C_{1.8}$ ヒドロキシカルボン酸ボンとの部分エステルおよびそれらの酸化エチレン1 $\sim$ 30モル村加物

(c2) ポリグリセロール (平均自己縮合度2~8)、ポリエチレングリコール (分子量400~5000)、トリメチロールプロパン、ペンタエリトリトール、結ア レコール (例えばソルピトール)、アルキルグルコシド (例えば、メチルグルコ シド、ブチルグルコシド、ラウリルグルコシド)およびボリグルコシド (例えば セルロース)と、12~22間の炭素原子を有する飽和および/または不飽和、直鎖 または分岐鎖脂肪酸、および/または3~18個の炭素原子を有するヒドロキシカ ルボン酸との部分エステル、およびそれらの酸化エチレン1~30モル付加物;

(c3) ドイツ特許出願DE 11 65 574によるベンタエリトリトール、脂肪酸、 クエン酸および脂肪アルコールの混合エステル、および/または6~22盤の炭素 原子を有する脂肪酸、メチルグルコースおよびポリオール、好ましくはグリセロ ールまたけばリグリセロールの混合エステル。

### [0023]

# グリセリド部分エステル

好適な部分グリセリドの代表例は、ドロキシステアリン酸モノグリセリド、ヒドロキシステアリン酸シグリセリド、イソステアリン酸モノグリセリド、イソステアリン酸・シグリセリド、イソステアリン酸・シグリセリド、インステアリン能がグリセリド、リンール酸シグリセリド、リンール酸シグリセリド、リンール酸シグリセリド、リンール酸シグリセリド、リンール酸シグリセリド、酒石酸モノグリセリド、酒石酸シグリセリド、油石酸シグリセリド、カンエのサンド、カンエのサンド、カンエのサンド、カンエのサンド、カンエのサンリ・リンゴのサンリセリド、および製造工程がからの少量のトリグリセリドをさらに含有する場合があるそれらの工業的混合物である。また、部分グリセリドの酸化エチレン(1~30モル、好ましくは5~10モル)付加物も好害である。

### [0024]

### ソルビタン部分エステル

好適なソルビタンエステルは、ソルビタンモノイソステアレート、ソルビタン セスキイソステアレート、ソルビタンジイソステアレート、ソルビタントリイソ ステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソルビタンセスキオレエート、ソル ビタンジオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタントリエルケート、 ソルビタンセスキエルケート、ソルビタンジエルケート、ソルビタントリエルケート、ソルビタンセスキリンノレエート、ソル ート、ソルビタンセフリシノレエート、ソルビタンセスキリシノレエート、フル ビタンジリシノレエート、ソルビタントリリシノレエート、ソルビタンモノド ロキシステアレート、ソルビタンセスキヒドロキシステアレート、ソルビタンジ ヒドロキシステアレート、ソルビタントリヒドロキシステアレート、ソルビタン モノタルトレート、ソルビタンセスキタルトレート、ソルビタンジタルトレート 、ソルビタントリタルタレート、ソルビタンモノシトレート、ソルビタンセスキ シトレート、ソルビタンジシトレート、ソルビタントリシトレート、ソルビタン モノマレエート、ソルビタンシとないエート、ソルビタンシマレエート、ソル ビタントリマレエートおよびそれらの工業的混合物である。また、これらソルビ タンエステルについての、1~30モル、好ましくは5~10モルの酸化エチレン付加 物も好適である。

[0025]

ポリグリセロールエステル

好適なポリグリセロールエステルの代表例は、次のとおりである: ポリグリセリルー2-ジボリヒドロキンステアレート (Dehymals (登録商標) PGPH)

ポリグリセリン-3-ジイソステアレート (Lameform (登録商標) TGI) 、

ポリグリセリル-4 イソステアレート (Isolan (登録商標) GI 34) 、 ポリグリセリル-3 オレエート

ジイソステアロイルボリグリセリル-3 ジイソステアレート (Isolan (登録商標) PDI)、

ポリグリセリル-3 メチルグルコースジステアレート (Tego Care (登録商標) 45 0)

ポリグリセリル-3 ビーズワックス (Cera Bellina (登録商標))、

ポリグリセリル-4 カプレート (Polyglycerol Caprate T2010/90) 、

ポリグリセリル-3 セチルエーテル (Chimexane (登録商標) NL)、

ポリグリセリル-3 ジステアレート (Cremophor (登録商標) GS 32) およびポリ グリセリルポリリシノレエート (Admul (登録商標) WOL 1403) 、ポリグリセリ ルジメレート (dimerate) イソステアレートおよびそれらの混合物。

[0026]

他の好適なポリオールエステルの例は、トリメチロールプロパンまたはペンタ

エリトリトールと、ラウリン酸、ココ脂肪酸、粃脂脂肪酸、バルミチン酸、ステ アリン酸、オレイン酸、ベヘン酸等と、所望により1~30モルの酸化エチレンと 反応させたモノー、ジーおよびトリエステルである。

[0027]

# ポリオール

本発明の好適な具体例によれば、本発明の濃縮物は、粘度を減少させる任意成分(d)としてポリオールをさらに含有することができる。好適なポリオールは、好ましくは2~15個の炭素原子、および少なくとも2個のヒドロキシル基を有する。ポリオールは、他の官能基、特にアミノ基を含有することができ、窒素で変性することもできる。代表例は、次のとおりである。

- グリセロール;
- 平均分子量100~1000ダルトンを有するアルキレングルコール、例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキシレングリコールおよびポリエチレングリコール;
- ・ 自己縮合度1.5~10を有するオリゴグリセロール工業的混合物、例えば、ジグリセロール含有量40~50重量%のジグリセロール工業的混合物;
- メチロール化合物、例えば、特に、トリメチロールエタン、トリメチロール プロパン、トリメチロールブタン、ペンタエリトリトールおよびジペンタエリト リトール:
- 低級アルキルグルコシド、特にアルキル基において1~8個の炭素原子を有する低級アルキルグルコシド、例えばメチルおよびプチルグルコシド;
- ・  $5\sim12$ 個の炭素原子を有する糖アルコール、例えばソルピトールまたはマンニトール;
- 5~12個の炭素原子を有する糖類、例えばグルコースまたはスクロース;
- ・ アミノ糖、例えばグルカミン;
   ・ ジアルコールアミン、例えばジエタノールアミンまたは2-アミノブロバン-1、3-ジオール。
  - [0028]

ポリオールは、一般に0.1~15重量%、好ましくは0.5~5重量%の量で使用さ

れる。より多くの量のポリオール、好ましくはグリセロールまたはエチレングリ コールを使用する場合、本発明の濃縮物は同時に微生物侵入に対して安定性を示 すことができる。

[0029]

製造方法

本発明の別の要旨によれば、本発明は、本発明の濃縮物を製造する方法であって、

成分(a)、成分(b)、成分(c)および所望により成分(d)からなる混合物を、形成し、当該混合物の酸点を超える1~30℃の温度に加熱し、ほぼ同じ温度で所要量の水と混合し、次いで、室温に冷却する

ことを特徴とする方法を提供する。別法として、まず、濃縮水性 (アニオン性) 界面活性剤ペーストを導入し、真珠光沢剤ロウ質を加熱しながら攪拌しつつ添加 し、次に、その混合物を追加の水で稀釈して所変の違定にするか、または混合工 寒を、 視水性のポリマー増粘剤、例えば、ヒドロキシブロビルセルロース、キサ ンタンガムまたはカルボマー (Carboner) 型のポリマーの存在下に行う。

【0030】 産業上の利用分野

本発明の真珠光沢刺濃縮物は、界面活性刺組成物、例えば、ヘアシャンプーまたは手による食器洗浄用洗剤を乳剤化力るのに好適である。 赤溶性原語性剤の 乳濁化化パールエッセンス水性液体組成物を製造するには、真珠光沢刺濃縮物を 、透明水性組成物に0.5~40重量%、好ましくは1~20重量%の量にて、一般に0 ~40℃で添加し、慢拌して組成物中に負散させる。最後に、本発明は、少なくと も55重量%の活性物質含有量を有する真珠光沢刺濃縮物の製造のための、粘度顕 節刻としての表別オールエステルの伸用にも関する。

[0031]

化粧品および/または医薬品

本発明の真珠光沢剤嚢縮物は、化粧品および/または医薬品、例えば、ヘアシャンプー、ヘアローション、パブルパス、シャワーパス、クリーム、ジェル、ローション、アルコールおよび水性/アルコール溶液、乳液、ワックス/脂肪コン

バウンド、スチック製剤、バウゲーまたは軟膏剤の製造に使用することができる。これらの組成物は、総やか水界面活性剤、油皮が、乳化剤、渦脂剤(superfat ting agents)、コンシステンシー調整剤、増除剤、ボリマー、シリコーン化合物、脂肪、ロウ類、安定剤、成長促進剤、消臭剤、制汁剤、フケ抑制剤、皮膜形成剤、膨胀調剤、紫外線保護剤、酸化防止剤、ハイドロトローブ、防腐剤、防虫剤、、セルブストブラウナー(Selbstbraeuner, self-tanning agent)、可溶化剤、香油、塩料等等に増加補助剤料はご応動剤をして含作することができる。

### [0032]

### 皮膚科学的に適合性の界面活性剤

好適な、緩やかな、すなわち特に皮膚科学的に適合性の界面活性剤は、脂肪ア ルコールボリグリコールエーデルスルフェート、モノグリセリドスルフェート、 モノ-および/よたはジアルキルスルホスタンネート、脂肪酸 イセチオネート、 脂肪酸サルコシネート、脂肪酸タウリド、脂肪酸グルタメート、α-オレフィン スルホネート、エーテルカルボン酸、アルキルオリゴグルコシド、脂肪酸グルカ ミド、アルキルアミドベタイン、および/または好ましくは小麦タンパクをペー スとするタンパク脂肪酸解合物である。

# [0033]

## 油成分

好適な油成分は、例えば $c_6 \sim c_{18}$  (好適には $c_8 \sim c_{10}$ ) の脂肪アルコールをベースとするゲルペアルコール、直動 $c_{6-20}$  開防散と、直頭 $c_{6-20}$  脂肪アルコールとのエステル、分校駅 $c_{6-10}$  那分 歌と画館 $c_{6-20}$  脂肪アルコールとのエステル、例えば、ミリスチルスラアンート、ミリスチルイソステアレート、ミリスチルイレエート、ミリスチルベへネート、ミリスチルエルケート、セチルステアレート、メチルバルミテート、セチルステアレート、セチルステアレート、セチルベへネート、ステアリルとデアレート、ステアリルオンエート、ステアリルズクアレート、ステアリルオーエート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、ステアリルベースート、イソステアリル・ト、イソステアリル・ト、イソステアリル・ト、イソステアリルト、ト

ソステアレート、イソステアリルオレエート、イソステアリルベヘネート、イソ ステアリルオレエート、オレイルミリステート、オレイルパルミテート、オレイ ルステアレート、オレイルイソステアレート、オレイルオレエート、オレイルベ ヘネート、オレイルエルケート、ベヘニルミリステート、ヘベニルパルミテート 、ベヘニルステアレート、ベヘニルイソステアレート、ベヘニルオレエート、ベ ヘニルベヘネート、ベヘニルエルケート、エルシルミリステート、エルシルパル ミテート、エルシルステアレート、エルシルイソステアレート、エルシルオレエ ート、エルシルベへネートおよびエルシルエルケートである。また、直鎖C<sub>6~22</sub> 脂肪酸と、分岐鎖アルコール、特に2-エチルヘキサノールとのエステル、ヒドロ キシカルボン酸と直鎖または分岐鎖Cg~22脂肪アルコールとのエステル、特にジ オクチルマレエート、直鎖および/または分岐鍋脂肪酸と多価アルコール(例え ば、プロビレングリコール、二量体ジオールまたは三量体トリオール) および/ またはゲルベアルコールとのエステル、Conna 脂肪酸をベースとするトリグリセ リド、Ce~ve脂肪酸をベースとする液体モノ-/ジ-/トリグリセリド混合物、Ce ~~っ脂肪アルコールおよび/またはゲルベアルコールと芳香族カルボン酸、特に 安息香酸とのエステル、C<sub>2~12</sub>ジカルボン酸と、1~22個の炭素原子を有する直 鎖または分岐鎖アルコール、または2~10個の炭素原子および2~6個のヒドロキ シル基を有するポリオールとのエステル、植物油、分岐鎖一級アルコール、置換 シクロヘキサン、直鎖および分岐鎖Cn~22脂肪アルコールカーボネート、ゲルベ カーボネート、安息香酸と、直鎖および/または分岐鎖C6~22アルコールとのエ ステル (例えば、Finsoly (登録商標) TN)、1つのアルキル基につき6~22個の 炭素原子を有する直鎖または分岐鎖、対称または非対称ジアルキルエーテル、エ ポキシ化脂肪酸エステルとポリオールとの開環反応生成物、シリコーン油および /または脂肪族またはナフテン系炭化水素、例えば、スクアラン、スクアレンま たはジアルキルシクロヘキサンも好適である。

### [0034]

#### 過脂剤

過脂剤は、例えば、ラノリンおよびレシチン、およびポリエトキシル化または アシル化ラノリンおよびレシチン誘導体、ポリオール脂肪酸エステル、モノグリ セリドおよび脂肪酸アルカノールアミドのような物質から選択され、脂肪酸アルカノールアミドは、整泡剤としても作用する。

### [0035]

主として使用されるコンシステンシー調整剤は、12~22個、好ましく注16~18 個の炭素原子を有する脂肪アルコールまたはヒドロキシ脂肪アルコール、および 部分グリセリド、脂肪酸またはヒドロキシ脂肪酸である。これらの物質と、同じ 銀長のアルキルオリゴグルコンドおよび/または脂肪酸/メチルグルカミド、お よび/またはボリグリセロールボリ-12~ヒドロキシステアレートとの組み合わせ を使用するのが発生しい。

### [0036]

### 增粘剂

好適な網絡制法、例えば、Aerosil型機格制(親水性シリカ)、多糖類、特に キサンタンガム、グアー、寒天、アルギネートおよびチローゼ、カルボキシメチ ルセルロースおよびピドロキシエチルセルロース、比較的高い分子量の脂肪酸ポ リエチレングリコールモノエステルおよびジエステル、ポリアクリレート(例え ば、Carbopols (登録商研)(Goodrich)またはSynthalens (登録商標)(Sig ma) )、ポリアクリルアミド、ポリビールアルコールおよびがリビニルゼロリ ン、界面活性剤、例えばエトキシル化脂肪酸グリセリド、脂肪酸とポリオール( 例えば、ベンクエリトリトールまたはトリメザロールプロパン)とのエステル、 装飾門の脂肪アルコールエトキシレートまたはアルキルオリゴグルコシドおよび 電解質、例えば塩化ナトリウムおよび塩化アンキュウムである。

### 【0037】 カチオン性ポリマー

好適なカチオン性ポリマーは、例えば、カチオン性セルロース誘導体、例えば 四級化とドロキシエチルセルロース (Polymer JR 400 (餐録商標), Amerchol り、カチオン性デンブン、ジフリルアンモークル塩とアクリルアミドとのコポリ マー、四級化ビニルピロリドングピニルイミダゾールポリマー、例えばLuviquat (登録商標) (BASF)、ポリグリコールとアミンとの縮合物、四級化コラーゲ ンポリベブチド、例えばラウリルジモーウムとドロキンプロビル加入分解コラー グン (Lanequat (餐族商標) L. Gruenau Gabil)、 四級化/東ボリペプチド、カチオン性シリコーンポリマー、例えばAmodineticone、アジピン酸とジメチルアミノドドロキシプロビルジェチレントリアミンとのコポリマー (Cartaretine 怪登族商標)、Sandoz)、アクリル酸とジメチルジアリルアンモニウムクロリドとのコポリマー (Merquat (登録商標) 550, Chemviron)、ポリアミノポリアミド (例えば、FFA 2252840記載の物質) およびその架橋水溶性ボリマー、カチオン性キチン誘導体、例えば国総化キトサン (所望により微結晶質分散形態)、ジハロアルキル (例えば、ジフロモブタン) とビスージアルキルアミン (例えば、ビスージメチルアミノー1、3・プロペン) との縮合物、カチオン性グアー、例えば、ビスージメチルアミノー1、3・プロペン) との縮合物、カチオン性グアー、例えばに ビスージメチルアミノー1、3・プロペン) との縮合物、カチオン性グアー、例えばいに Mespell (日本の標度) (CI、Jaguar (登録商標) (CI、Jaguar (登録商標) (CI、Jaguar (登録商標) (CI、Jaguar (登録商標) A-15、Mirapol (登録商標) A-15、Mirapol (登録商標) A-15、Mirapol (登録商標) A-15、Mirapol (登録商標) (A-11、Mirapol (登録商標) A-15、Mirapol (登録商標) (A-11である

[0038]

# アニオン性、双性、両性および非イオン性ボリマー

好適なアニオン性、双性、両性および非イオン性ポリマーは、例えば、ビニル アセテート/クロトニン酸コポリマー、ビニルピロリドン/ビニルアクリレート コポリマー、メチルビニルエーテル/無水マレイン酸コポリマーおよびぞれらの エステル、非架橋およびポリオール架橋ポリアクリル酸、アクリルアミドプロビ ルトリメチルアンモニウムクロリド/アクリレートコポリマー、オクチルアクリ ルアミド/メチルメタクリレート/セロー・ガリマー、オウチルアクリレート/ とードロキシブロビルメタクリレートコポリマー、ボリビニルピロリドン/ ルビロリドン/ビニルアセテートコポリマー、ボリビニルピロリドン/ ルビロリドン/ビニルアセテートコポリマー、ピールピロリドン/ジメチルアミ ノエチルメタクリレート/ビニルカプロラクタムターポリマーおよび所望により 野護体化オカオルロースエーテルおよびが、ショーンである。

[0039]

### シリコーン化合物

好適なシリコーン化合物は、例えば、ジメチルボリシロキサン、メチルフェニ

ルボリシロキサン、環状シリコーンおよびアミノ、脂肪酸、アルコールー、ボ リエーテル・、エボキシ・、ファ素・グリコンド・および/またはアルキル・変性 シリコーン化合物であってこれらは、窓温で破体でも、樹脂状であってもよい。 他の好適なシリコーン化合物は、シメチコーンであって、シメチコーンは、ジメ チルシコキサン単位200~300の平均銀長を有するジメチコーンと、水筋シリケー トとの混合物である。好適な解条件シリコーンの詳細は、次の文敵を参照された し: Todd et al.; Cosm. Toil. 91,27 (1976)。

# [0040]

### 脂肪およびロウ類

脂肪の代表例はグリセリドである。好適なロウ類は、特に、天然ロウ、例えば、キャンデリラロウ、カルナウバロウ、木ロウ、アフリカハネガヤロウ、コルクロウ、グアルマロウ(Guaruma wax)、ライスオイルロウ、サトウキビロウ、オウリカリロウ、モンタンロウ、ミンロウ、モラックロウ、鯨ロウ、ラノリン(羊毛ロウ)、尾膜脂、セレシン、オゾケライト(地ロウ)、ベトロラタム、パラフィンロウまたはマイクロワックス、化学的変性ロウ(硬ロウ)、例えば、モンタンエステルロウ、サソール(Sassol)ロウ、水筋ホホパロウ、および合成ロウ、例えば、ボリアルキレンロウはよびボリエチレングリコールロウである。

### [0041]

### 安定化剤

脂肪酸の金属塩、例えば、マグネシウム、アルミニウムおよび/または亜鉛ス デアレートまたはリシノレエートを安定剤として使用することができる。

# [0042]

### 成長促進剤

本発明に関して、成長促進剤は、例えば、トコフェロール、トコフェロールア セテート、トコフェロールパルミテート、アスコルビン酸、デオキシリボ核酸、 レチノール、ビサポロール、アラントイン、フィタントリオール、パンテノール 、AHA酸、アミノ酸、セラミド、ブセウドセラミド、精油、植物抽出物およびピ タミン複合体である。

# [0043]

# 消臭剂

化粧品消臭剤は、体臭を防止したり、遮断したり、除去することができる。体 泉は、不快な臭いの分解生成物を形成する、アボクリン発汗の際に皮膚細菌の作 用を介して形成される。したがって、消臭剤は、抗菌剤、酵素阻害剤、臭気吸収 剤または臭気遮断剤として作用する有効成分を含有する。

### [0044]

### 抗菌剂

基本的に、好適な抗菌剤は、グラム陽性菌に対して作用する物質である。その例示として、4-ヒドロキン交息香飯およびその塩およびエステル、N・(4-クロロフェニル) マー (3,4・ジクロロフェニル) ・ウレア、2,4・トリクロロマ・ヒドロキンジフェニルエーテル (トリクロロサン)、4-クロロー3,5・ジメチルフェノール、2,2・メチレン・ピス・(6・ブロモー4-クロロフェノール)、3・メチルー4 (1-メチルエナル) フェノール、2・ベンジルー4-クロロフェノール。3・(4-クロロェノキシ) プロバン-1,2・ジオール、3・ヨード・2・プロビニルブチルカルバメート、クロルヘキンジン、3,4 パートリクロロカルバニリド (TTC)、抗菌科香料、チール、クロルヘキンジン、3,4 パートリクロロカルバニリド (TTC)、抗菌科香料、チール、カーム協、オイゲノール、イラクサ油、メントル、ミント油、ファルネソール、フェノキシエタノール、グリセロールモノラウレート (GML)、ジグリセロールモノカブレート (GMC)、サリチル酸・ドアルキルアミド、例えばサリチル酸・ト・オントル・ドミトである。

# [0045]

# 酵素阻害剤

好適な酵素阻害剤は、例えばエステラーゼ阻害剤である。エステラーゼ阻害剤 は、好ましくは、トリアルキルシトレート、例えば、トリメチルシトレート、ト リプロピルシトレート、トリイソプロピルシトレート、トリプチルシトレート、 特にトリエチルシトレート (Hydagen (登録商標) CAT, Henkel KōaA, Duesseldo rf, FRG) である。エステラーゼ阻害剤は、酵素活性を阻害し、したがって臭気 発生を減少させる。他のエステラーゼ阻害剤は、ステロールスルフェートまたは ホスフェート、例えば、ラノステロール、コレステロール、カンペステロール、 スチグマステロールおよびシトステロールスルフェートまたはホスフェート、ジ カルボン酸およびそのエステル、例えば、グルタル酸、グルタル酸モノエチルエ ステル、グルタル酸ジエチルエステル、アジピン酸、アジピン酸モノエチルエス テル、アジピン酸ジエチルエステル、マロン酸おはでロン酸ジンチルエステル、ス 、ヒドロキシカルボン酸およびそのエステル、例えば、クエン酸、リンゴ酸、酒 石酸または海石酸ジエチルエステルおよびグリシン酸亜鉛である。

# [0046]

### 臭気吸収剤

好適な臭気吸収剤は、臭気発生化合物を吸収し、主として保持しうる物質である。臭気吸収剤は、各成分の分圧を減少させ、したがって、各成分が拡散する速 度も減少させる。これに関して重要な条件は、香料を損なわずに維持することで ある。臭気吸収剤は、細菌に対して活性ではない、臭気吸収剤は、例えば、リシ ノール酸の亜鉛基鉛件または主として淡い臭気の料定の香料 (「フィクサチャー (fisateures) として当業不に既知、例えば、ラブダナムまたはスチラーク スの抽出物またはある種のアビエチン酸誘導体を、主成分として含有する。臭気 遮断剤は、香料または香油であって、臭気遮断作用に加え、それらの特定の労害 を消臭がは付きする。

### [0047]

好適な香油は、例えば、天然および合成の香料の混合物である。天然香料として、花油出物、墨および葉油出物、果実抽出物、果皮油出物、級墨油出物、小 プおよび草本油出物、針状葉および枝油出物、樹脂およびパリナム油出物が、例 示される。動物原料、例えばシベット油およびピーパー油も使用することができる。また、動物性原料、例えば、シベットおよびピーパーも使用することができる。また、動物性原料、例えば、シベットおよびピーパーも使用することができる。

代表的な寄料化合物は、例えば、エステル型、エーテル型、アルブにド型、 ケトン型、アルコール型および炭化水素型の化合物である。エステル型の香料化 合物の代表的は、酢酸ペンジル、酢酸ローブチルシクロヘキシル、酢酸リナリル 、酢酸フェニルエチル、安息香酸リナリル、ギ酸ペンジル、プロピオン酸アリル シクロヘキシル、プロピオン酸メテリルおよびサリチル酸ペンジルである。エ デトプ型の零年化合物として、例えば、8~800炭素原子を青する直鎖アルカナ ール、シトラール、シトロネラール、シトロネリルオキシアセトアルデヒド、シ クラメンアルデヒド、ヒドロキンシトロネラール、リリアールおよびプルゲオナ ールが例示さる。好適なケトン型化合物として、アネトール、シトロネロール、 オイグノール、イソオイゲノール、グラニオール、リナロオール、フェニルエチ ルアルコールおよびデルビネコールが例示される。炭化水素型化合物として、 様に、テルベンおよびパルサムが例示される。しかしながら、好適には一 緒になって心地よい芳香を生成するような、異なる香料化合物の混合物を使用する。

他の好適な香油は、芳香性成分としてほぼ使用しうるような、比較的低類発性の精油である。かかる精油として、セージ油、カモミル油、クローブ油、メリッカ油、ミューバーペリー油、ケチ が油、ティーボーベリー油、ベデバー油、乳房油、ケイ素油、カイムプロックル油、ジューバーペリー油、ベデバー油、乳香油、ガルバナム油、ラボラニューム油およびラバンジン油が例示される。また次のような香油は、甲娘または混合物の形態で好適に使用される:ベンジルデモトル、ウラール、シトロネロール、フェニルエチルアルコール、αーハキシルシナムアルデヒド、グラニオール、ベンジルアセトン、シクラメンアルデヒド、リナロール、ボイサムプレネ・ホル、グラン・フィン・カージー、カーダース・フィール・ベジオール・ベンジルでもと、シグリン油、オレンジ油、アリルアミルグリコレート、シクロベルタール、ラベンジン油、サルビア油、βーダマスコーン、ゲラニウム油、ブルボン、サリチル酸シクロヘキシル、ベルトフィックス・コエウル(Vertofix Coeur)、Isoff-Super、Fixolide NP、エベルニル、イラルデイン・ガンマ、フェール音像、酢酸ゲラニル、酢酸ペンジル、ローズオキシド、ロミルエート、イロチルおはでプロラメート。

### [0048]

### 制汗剤

制汗剤は、エクリン汗腺の活性に影響を与えることによって、発汗を減少させて、験の下の湿りおよび体臭を抑制することができる。 水性または無水形態の制 汗剤組成物は、一般に下記の成分を含有する:

- (a) 収れん剤活性成分、
- (c) 非イオン性乳化剤、
- (b) 油成分. (d) 補助乳化剤、
- (e) コンシステンシー調整剤
- (f) 例えば増粘剤または錯生成剤の形態の助剤、および/または
- (g) 非水性溶剤、例えば、エタノール、プロピレングリコールおよび/ま たはグリセロール。

[0049]

収れん剤

制汗剤中の好適な収れん剤活性成分は、特に、アルミニウム、ジルコニウムま たは亜鉛の塩である。このタイプの好適なアンチハイドロチック(antihydrotic ) 剤は、例えば、アルミニウムクロリド、アルミニウムクロロハイドレート、ア ルミニウムジクロロハイドレート、アルミニウムセスキクロロハイドレートおよ びその錯体化合物 (例えば、アルミニウムセスキクロロハイドレートの1,2-プロ ピレングリコールとの錯体化合物)、アルミニウムヒドロキシアラントイネート 、アルミニウムクロリドタートレート、アルミニウムジルコニウムトリクロロハ イドレート、アルミニウムジルコニウムテトラクロロハイドレート、アルミニウ ムジルコニウムベンタクロロハイドレートおよびそれらの錯体化合物(例えばグ リシンのようなアミノ酸とそれらとの錯化合物)である。制汗剤に一般に使用さ れる油溶性および水溶性助剤も、比較的少量で存在することができる。このよう な油溶性助剤には、例えば、

- 炎症を阻害し、皮膚を保護し、または心地よい香りを有する精油、
- 合成皮膚保護剤、および/または
- 油溶件香油

が包含される。

[0050]

一般的な水溶性添加剤は、例えば、防腐剤、水溶性香料、pH調節剤、例えば 緩衝剤混合物、水溶性増粘剤、例えば水溶性の天然または合成ポリマー、例えば 、キサンタンガム、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドンまたは 高分子量ポリエチレンオキシドである。

[0051]

# フケ止め剤

好適なフケ止め剤は、クリムバゾール (Climbazol)、オクトピロックス (Oct opirox) およびジンクピリチオンである。

#### [0052]

一般的な被膜形成剤は、例えば、キトサン、微結晶性キトサン、四級化キトサン、ポリビニルビロリドン、ビニルビロリドン/ビニルアセテートコポリマー、アクリル酸系のポリマー、四級セルロース誘導体、コラーゲン、ヒアルロン酸、およびそれらの塩および用機の化合物。

#### [0053]

水性相川の好適な膨脹剤は、モントモリロナイト、クレー鉱物、Pemulenおよ びアルキル変性Carbopol型 (Goodrich) である。他の好適なポリマーおよび販売 剤は、Cosm. Toil. 108, 95(1993)におけるR. Lochhleaは低級に記載されている。

# [0054]

### 紫外線保護剤

- 本明細書に用いられる「繁外線保護剤」なる用語は、紫外線を吸収して、吸収したエネルギーをより見い波長の放射線、例えば熱の形態で放出しうるような有機 化合物 (光フィルター) を意味する。紫外線フィルターは、油溶性または水溶性 であってよい。以下に、油溶性物質の例ぶを示す。
- ・ 3-ペンジリデンショウノウまたは3-ペンジリデンノルショウノウ およびそれ らの誘導体, 例えば、3- (4-メチルペンジリデン) ショウノウ (EP-B1 0693471
- 4-アミノ安息香酸誘導体、好適には4-(ジメチルアミノ)安息香酸-2-エチルヘキシルエステル、4-(ジメチルアミノ)安息香酸-2-オクチルエステルおよび4
- (ジメチルアミノ)安息香酸アミルエステル;
- ・ケイ皮酸のエステル、好適には4-メトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシルエステ

- ル、4-メトキシケイ皮酸プロビルエステル、4-メトキシケイ皮酸イソアミルエス テル、2-シアノ-3、3-フェニルケイ皮酸-2-エチルヘキシルエステル(オクトク リレン (Octorrylene));
- ・サリチル酸エステル、好適にはサリチル酸-2-エチルヘキシルエステル、サリ チル酸4-イソプロピルベンジルエステル、サリチル酸ホモメンチルエステル;
- ・ベンゾフェノン誘導体、好適には2-ヒドロキシ4-メトキシベンゾフェノン、 2 -ヒドロキシ4-メトキシ-4'-メチルベンゾフェノン、 2,2'-ジヒドロキシ4-メト キシベンゾフェノン;
- ・ベンザルマロン酸エステル、好適には4-メトキシベンザルマロン酸ジ2-エチル ヘキシルエステル;
- ・トリアジン誘導体、例えば2,4,6-トリアニリノ- (p-カルボ-2'-エチル-1'-へ キシルオキシ) -1,3,5-トリアジン およびオクチルトリアゾン (EP-A1 081 8450 );
- ・プロバン-1,3-ジオン、例えば 1- (4-t-ブチルフェニル) -3- (4'-メトキシフェニル) -プロパン-1,3-ジオン;
- ・ケトトリシクロ [5.2.1.0] デカン誘導体 (EP-B1 0694521)

### [0055]

以下に、好適な水溶性物質を例示する。

- ・2-フェニルベンツイミダゾール-5-スルホン酸並びにそのアルカリ金属塩、ア ルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩、アルカノールア ンモニウム塩およびグルカモニウム塩;
- ・ベンゾフェノンのスルホン酸誘導体、好適には2-ヒドロキシ-4-メトキシベン ゾフェノン-5-スルホン酸およびその塩、
- ・3-ベンジリデン樟脳のスルホン酸誘導体、例えば、4-(2-オキソ-3-ボルニリ デンメチル) ベンゼンスルホン酸および2-メチル-5-メチル-5-(2-オキソ-3-ボ ルニリデン) スルホン酸およびその塩

[0056]

UV-Aフィルター

UV-Aフィルターの代表例は、ベンゾイルメタン誘導体、例えば1- (4'-t-プチ

ルフェニル) -3- (4'-メトキシフェニル) プロパン-1,3-ジオン、4-t-ブチル-4' -メトキシジベンゾイルメタン (Parsol 1789) または1-フェニル-3- (4'-イソプ ロビルフェニル) プロパン-1,3-ジオンである。UV-Aおよび UV-Bフィルターは、 もちろん混合物の形態で使用することができる。前記した水溶性物質に加え、水 不溶性の光遮断性の顔料、すなわち、微分散形態の金属酸化物も、この目的に使 用することができる。好適な金属酸化物は、例えば、酸化亜鉛、酸化チタン、酸 化鉄、酸化ジルコニウム、酸化ケイ素、酸化マグネシウム、酸化アルミニウム、 酸化セリウムおよびそれらの混合物である。ケイ酸塩(タルク)、硫酸バリウム およびステアリン酸亜鉛も、金属酸化物の塩として使用することができる。金属 酸化物およびその塩は、スキンケアおよびスキン保護エマルジョンおよび美容化 粧品用の顔料の形態で使用することができる。顔料の平均粒径は、100 nm未満。 好適には5~50 nm. より好適には15~30 nmであることが必要である。粒子は、 球形であってよいが、楕円形粒子または他の非球形粒子も使用することができる 。顔料は、親水性処理、疎水性処理などの表面処理を施すことができる。その代 表例は、被覆処理酸化チタン、例えばTitandioxid T 805 (Degussa) および Eu solex (登録商標) T2000 (Merck) である。好適な疎水性被覆材料は、特に、シ リコーンであって、このうち特に、トリアルコキシオクチルシランまたはシメチ コーンである。いわゆるマイクロまたはナノピグメントも、サン保護製品として 好適に使用することができる。マイクロ処理済み酸化亜鉛が好適に使用すること ができる。他の好適なUVフィルターの記載は、文献に見られる (P. Finkel; SOF W-Journal 122, 543 (1996) ) .

### 【0057】 抗酸化剤型の紫外線保護剤

以上、2つの蒜の一次サンフィルター (紫外線保護剤) に加え、抗酸化剤型の 二次サンフィルター (紫外線保護剤) も使用することができる。抗酸化剤型の二 次サンフィルター (紫外線保護剤) も使用することができる。抗酸化剤型の二 次サンフィルターは、紫外線の境内に浸透した脈に光化学線模反応の開始 止することができる。二次サンフィルターの代表例は、次のような物質である: アミノ酸 (例えば、グリシン、ヒスチジン、チロシン、トリプトファン) および その誘導体、ベラミダール型 (例えば、クロコンン酸) その誘導体、ベプチド、 例えばD, L-カルノシン、D-カルノシン、L-カルノシンおよびそれらの誘導体 (例 えば、アンセリン)、カロチノイド、カロテン (例えば、 $\alpha$ -カロテン、 $\beta$ -カロ テン、リコペン) および、クロロゲン酸およびそれらの誘導体、リポ酸およびそ れらの誘導体 (例えば、ジヒドロリボ酸)、オルトチオグルコース、プロピルチ オウラシルおよび他のチオール (例えば、チオレドキシン (Thioredoxine)、グ ルタチオン (Glutathione) 、システイン、シスチン、シスタミンおよびグルコ シル N-アヤチル メチル エチル プロピル アミル プチルおよびラウリル 、パルミトイル、オレイル、y-リノレイル、コレステリルおよびグリセリルエ ステル) およびそれらの塩、チオニプロピオン酸ジラウリル、チオニプロピオン 酸ジステアリルおよびそれらの誘導体(エステル、エーテル、ペプチド、脂質、 ヌクレオチドおよび塩) およびスルホキサミン化合物 (例えば、ブチオニンスル ホキサミン、ホモシステインスルホキサミン、プチオニンスルホン、ペンター、 ヘキサー、ヘプターチオニンスルホン) (ごく少量の用量、例えば、 $p mol \sim \mu mol$ 1/kg)、(メタル)キレトアー(例えば、α-ヒドロキシ脂肪酸、パルミチン酸 、フィチン酸、ラクトフェリン)、α-ヒドロキシ酸(例えば、クエン酸、乳酸 、リンゴ酸)、フミン酸、胆汁酸、胆汁抽出物、ビリルビン、EDTA、EGTAおよび それらの誘導体、不飽和 脂肪酸 およびそれらの誘導体 (例えば、ッ-リノレン 酸、 リノレン酸、 オレイン酸) 、 葉酸 およびそれらの誘導体、 ユビキノン および ユビキノール およびそれらの誘導体、 ビタミンC およびそれらの誘導 体 (例えば、アスコルビルバルミテート、 Mgアスコルビルホスフェート、アス コルビルアセテート)、 トコフェロール およびそれらの誘導体 (例えば、ビタ ミン E アセテート)、 ビタミン A およびそれらの誘導体 (ビタミン A パルミ テート) およびベンゾイン樹脂のコニフェリルベンゾエート、ルチン酸 および それらの誘導体、 α-ゲルコシル ルチン、フェルリン酸、フルフリデンゲルチ トール、 カルノシン、ブチルヒドロキシトルエン、ブチル ヒドロキシアニソー ル、ノルジヒドログアヤク樹脂酸、 ノルジヒドログアイアレチン酸、 トリヒド ロキシブチロフェノン、 尿酸 およびそれらの誘導体、 マンノース およびそれ らの誘導体、 Superoxid-Dismutase、 亜鉛およびそれらの亜鉛誘導体 (例えば 、ZnO、 ZnSO4) 、 セレン およびそれらの誘導体 (例えば、セレンメチオニン

) スチルベンおよびそれらの誘導体(例えば、スチルベン酸化物、トランス-ス チルベン酸化物) および本発明の目的に適した上記活性物質の誘導体(塩、エス テル、エーテル、紫類スクレオチド、ヌクレオシド、ベブチドおよび 脂質)。

[0058]

さらに、ハイドロトロープ、例えば、エタノール、イソプロピルアルコールまたはポリオールを使用して、流動性を向上させることができる。

[0059]

防腐剤

好適な防腐剂は、例えばフェノキシエタノール、ホルムアルデヒド溶液、バラベン、ベンタシジオールまたはソルビン酸および文献記載の他の化合物である ( Kosmetikverordnung, Appendix 6, Parts A および B, "Cosmetics Directive").

# 防虫剤およびセルブストブラウナー

好適な防虫剤は、N,N-ジエチル-m-トルアミド、ベンタン-1, 2-ジオールまた はエチルブチルアセチルアミノプロピオネートである。好適なセルブストブラウ ナーは、ジヒドロキシアセトンである。

[0060]

香料

 よびビーバー油も使用することができる。

### 香料;合成香料

代表的な香料化合物は、例えば、エステル型、エーテル型、アルアドト型、ケ ケン型、アルコール型および炭化木素型の化合物である。エステル型の香料化合 物の代表的は、酢酸ペンジル、酢酸p-t-ブチルンクロヘキシル、酢酸リナリル、 酢酸フェニルエチル、安息香酸リナリル、ギ酸ペンジル、プロピオン酸プリルン カロヘキシル、プロピオン酸ステラリルおよびサリナル酸ペンジルである。ルエ テル型の香料化合物として、例えば、8~18の炭素原子を有する直鎖アルカナー ル、シトラール、シトロネラール、シトロネリルカギンアセトアルデヒド、シク ラメンアルデヒド、ヒドロキシントロネラール、リリアールおよびブルケナー ルが例示される。好適なケトン型化合物は、イオノンおよびメチルセドリルケト ンである。好適なケルコール型化合物として、アネトール、シトロネロール、オ オゲノール、イソオイゲノール、グラニオール、リナロオール、フェニルエチル アルコールおよびテルビネオールが例示される。炭化木業型化合物として、例え ば、特に、テルペンおよびパルサムが例示される。しかしながら、皮部に計一緒 になって心地よい芳香を生成するような、異なる香料化合物の混合物を使用する

### 香料:精油

他の好適な香油は、芳香性成分としてほぼ使用しうるような、比較的低輝発性 の精油である。かかる精油として、セージ油、カモミル油、クローブ油、メリッ サ油、ミント油、ケイ業油、ライムーブロッサム油、ジュニバーペリー油、ベチ バー油、乳香油、ガルバナム油、ラボラニューム油およびラバンジン油が例示さ れる。また次のような香油は、単独または混合物の形態で好適に使用される:ベ ルガモット油、ジヒドロミルセノール、リリアール、リラール、シトロネロール フェニルエチルアルコール、αーヘキシルナケムアルデヒド、グラニオール、 ベンジルアセトン、シクラメンアルデヒド、リナロール、ボイサムブレネ・ホル テ(Boisambrene Forte)、アムボロキサン(Ambroxan)、インドール、ベンジ 、サンデリス、マンダリン油、オレンジ油、アリルアミルグリコレート、シク ロベルタール、ラベンジン油、サルビア油、β・ダマスコーン、グラニウム油、 ブルボン、サリチル酸シクロヘキシル、ベルトフィックス・コエウル (Vertofix Coeur)、Iso-E-Super, Fixolide IP、エベルニル、イラルデイン・ガンマ、フ ェニル酢酸、酢酸ゲラニル、酢酸ペンジル、ローズオキシド、ロミルエート、イ ロチルおよびフロラメート。

[0061]

### 染料

好適な染料は、化粧品目的に適していることがわかっているいずれの物質であってもよく、例えば、次の文族に記載の染料が例示される: 'Kosmetische Faerbenite!', Farbstoffkomnission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag (hemie, Weinheim, 1984, p. 81~106。これらの染料は、通常、混合物全量に基づき、海岸0,001~0.1 電影ので使用することができる。

[0062]

助剤および添加剤の合計割合含有量は、特定の組成物を基準に、1~50重量% 、好ましくは5~40重量%である。本発明の組成物は、標準的な高温法または常 温法によって製造することができ、好ましくは転相法によって行われる。

[0063]

### (実施例)

本発明の方味光沢刺激縮物1〜283よび比較例混合物で1を、40℃で14目間保存し、次に、これらの粘度を、ブルックフィールド法に従い、RVT抗時計を使用して 割定した(287、10r,p.m.、火ビンドル5)。次に、水性ペープシャンブー組設物 (成分:2gの真珠光沢刺濃縮物1〜84または比較例混合物で1、15gのココ脂肪ア ルコール+280スルフェートナトリウム塩、3gのジメチルポリシロキサン、5g のコアルキルグルコシドおよび1,5gのカステルクォート(100重量%まで水を 添加))を、各成分の混合によって製造した。ペアシャンブー中、バールエッセ ン X結晶や財度は、顕微鏡により、次の評価基準で目提評価した:1=極めて軟 ないの評価基準で評価した。乳濁化け、目視検査し、次の評価基準で評価した :(十)=乳濁化あり、(一)=乳濁化ナシ、各組成および結果を表1に示す。 表中の全での量は重量%である。

【0064】 【表1】: 真珠光沢剤濃縮物の配合および性能

組成物	1	2	3	4	5	6	7	8	C1
エテレンク・リコールシ、ステアレート	30.0	_	_	30.0	30.0	32.0	35.0	35.0	30.0
<b>ケ*リセリルステアレート</b>	_	30.0	_	_	_	-	_	-	-
ン・ステアリルエーテル	_	-	30.0	_	_	_	_	_	_
מים ל" וויסט ל	15.0	15.0	17.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	32.0
ラウレス-4	12.0	_	_	12.0	_	12.0	_	12.0	-
コカミト"ブ"ロピ"ルペ"タイン	_	12.0	11.0	_	10.0	_	10.0	_	_
ゾルヒ* タンオレエート	4.0	_	_	_	4.0	_	_	_	_
PEG-3 トリメチロールブ ロハ ンシ ステアレート	_	4.0	_	_	_	4.0	_	_	-
ボ リケ リセリル・2 シ ボ リヒト ロキシステアレート	_	_	4.0	_	_	_	4.0	_	-
ボーリク*リセリン-3-シ*イソステア レート	_	_	_	4.0	_	_	_	4.0	_
<i>う</i> * リセロール	_	_	_	_	_	2.0	2.0	2.0	6.0
水	100まで								
濃縮物の粘度(Pas)									
1 日後、40℃	11	14	13	12	13	12	14	14	42
14 日後、40℃	11	14	13	12	13	12	14	14	40
組成物中のパールエッセンス									
光沢度	1.5	1.5	1.0	1.0	1.5	1.5	1.0	1.0	2.0
粒度	1.5	1.5	1.5	2.0	1.5	1.0	1.0	1.5	3.0
乳濁化	-	-	_	_	-	-	-	-	+

	Reation No			
	/03854			
A CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C1103/20 A61K7/48			`
According to	o International Patent Cassification (IPC) or to both national classific	edion and IPC		
	SEARCHED			
IPC 7	connectation searched (electrification system followed by electrification C11D A61K	ron eymboln)		
Documents.	ion searched other than minimum documentation to the extent that a	such documents are incl	aded, in the fields o	surched
Electronic d	ate base consulted during the international search frame of data be	me and, where practical	acercin terma corec	
EPO-In	terna I			
C. DOCUM	ENT'S CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	lovant passages		Relevant to daim No.
X	DE 196 21 681 A (HENKEL KGAA) 4 December 1997 (1997-12-04) page 3, line 1 -page 4, line 45;	claims		1-4,6-9
A	EP 0 300 379 A (HENKEL KGAA) 25 January 1989 (1989-01-25) claims			1-4,9
A	EP 0 569 028 A (LONZA AG) 10 November 1993 (1993-11-10) page 2, line 40 -page 3, line 6; examples	claims;		1-5,10
A	DE 41 03 551 A (HENKEL KGAA) 13 August 1992 (1992-08-13) cited in the application claims			1-4.9
		-/		
χ Fut	ner documente are listed in the convinuation of box C.	X Patent family	members are listed	in armex.
	tegories of orted documents : ant defining the general state of the lart which is not lared to be of particular relevance.	"I" leter document pub- or priority date and cited to understan	Schedatter the Inte i not in conflot with dithe principle or the	myttonal filing date the application but tory underlying the
"E" earlier	cocurrent but published on or after the international is to not which may throw doubts on priority stairn(s) or	invention "X" document of perticu- central be conside traditive an invention "Y" document of perticu- cannot be conside	e step when the do	current is taken alone
"O" docum other	ent referring to an crail disclosure, use, exhibition or	decument le cemb	ened with one or me matters being obvior	e other such dosu- a to a person striked
	actual completion of the international search		the international ser	
2	October 2000	09/10/2	000	
Name and a	nating address of the ISA European Patent Office, P.B. 5518 Patentinan 2 N. – 2380 NY Riswijk Tal (-31-70) 340-3040, Tx. 31 851 spo nt,	Authorized officer Gritter		

page 1 of 2

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter onal Application No PCT/EP 00/03854

		PCT/EP 00/03854		
	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to clairs No.		
ecegory "	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passague	Relevant to claim No.		
1	DE 198 01 231 C (HENKEL KGAA ;SIDOBRE SIMKOVA SA (FR)) 22 April 1999 (1999-04-22) the whole document	1-9		
	_			

\_\_\_\_

page 2 of 2

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

dormation on patent family coember

Inter mail Application No PCT/EP 00/03854

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19621681	A	04-12-1997	AU AU CA CN WO	722400 B 2959797 A 2257257 A 1219865 A 9746209 A	03-08-2000 05-01-1998 11-12-1997 16-06-1999 11-12-1997
EP 0300379	A	25-01-1989	DE DK JP	0910328 A 3724547 A 406088 A 1051138 A	28-04-1999 02-02-1989 25-01-1989 27-02-1989
EP 0569028	A	10-11-1993	CA US	2095743 A 5478490 A	08-11-1993 26-12-1995
DE 4103551	A	13-08-1992	AT AU BR CA DE UK WO EP ES GR JP KR	125149 T 652027 B 1174492 A 9205543 A 2103578 A 2103578 A 59202960 D 570398 T 9213512 A 0570398 A 2074871 T 6504781 T 5047037 T 6504781 A	15-08-1995 11-08-1994 07-09-1992 03-05-1994 07-08-1992 24-08-1995 04-12-1995 20-08-1992 24-11-1993 16-09-1993 01-09-1999 01-08-1992
DE 19801231	С	22-04-1999	EP	0930356 A	21-07-1999

Form PCT/SAID10 (parent family annex) (July 198

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 FΙ テーマコート' (参考) 識別記号 B 0 1 F 17/42 B 0 1 F 17/42 17/54 17/54 17/56 17/56 (72)発明者 カールーハインツ・シュミット ドイツ連邦共和国デー-40822メットマン、 シュティフターシュトラーセ10番 (72) 発明者 ミレラ・ナルボルツィック ドイツ連邦共和国デーー40231デュッセル ドルフ、シュヴァイトニッツァーシュトラ ーセ16番 Fターム(参考) 4C083 AA081 AA082 AC071 AC111 AC121 AC122 AC171 AC172 AC211 AC241 AC351 AC401 AC402 AC421 AC422 AC431 AC441 AC442 AC471 AC491 AC531 AC641 AC711 AC712

AC441 AC422 AC471 AC491
AC631 AC641 AC711 AC712
AD041 AD161 AD201 AD202
AD511 BB04 BB07
4D077 AA04 AA09 AB11 AB12 AC01
BB07 BA12 BA14 BA15 DC06Y
DC062 DC13Y DC13Z DC14Y
DC14Z DC34Y DC34Z DC42Y
DC42Z DC48Y DC48Z DC67Y
DC67Z DD32Y DD33Y DD56Y
DB02Y DB04Y DB04Y DB13Y
DB01YY DB04Y DB13Y
4H003 DA02 DA17 FA13 FA30